PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 09-268284

(43)Dat of publication of application: 14.10.1997

(51)Int.Cl.

C09K 11/06 H05B 33/14

(21)Application number: 08-078501

(71)Applicant:

TOYO INK MFG CO LTD

(22)Date of filing:

01.04.1996

(72)Inventor:

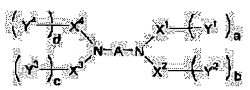
ENOKIDA TOSHIO TAMANO MICHIKO

(54) LUMINESCENT MATERIAL FOR ORGANIC ELECTROLUMINESCENCE ELEMENT AND ORGANIC ELECTROLUMINESCENT ELEMENT USING THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a luminescent material for organic electroluminescent element which has a specific chemical structure, can attain high intensity and luminescent properties of high efficiency, shows excellent durability in stability, when used repetitively, and is useful in a high-intensity luminescent element to b used in a planar light source or a display.

SOLUTION: This luminescent material has a chemical structure represented by formula I {A and X1-X4 are each a (substituted) 6-20C arylene; Y1-Y4 are each a group of formula II [R1-R4 are each H, (substituted) alkyl, (substituted) aryl, cyano; R1 and R2 or R3 and R4 may bond to each other to form a triple bond; Z is a (substituted) aryl; n is 0, 1]; a-d are each 0-2} and typically N,N,N', N'-tetrakis(4-styrilphenyl)-p-phenylenediamine is exemplified.



 $\begin{array}{c|c}
 & R^1 & R^2 \\
\hline
 & C = C \\
\hline
 & C = C - Z
\end{array}$

भ

Ñ.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

02.04.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted r gistration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Dat of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of r jection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁 (JP)

4 GG 6

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平9-268284

(43)公開日 平成9年(1997)10月14日

(51) Int.CL.4	織別配号	庁内整理番号	ΡI	技術表示箇所
CO9K 11/06			C09K 11/06	Z
H05B 33/14			H05B 33/14	

審査請求 未請求 請求項の数8 OL (全33 頁)

(21)出顧番号 特顧平8-78501 (71)出顧人 000222118 東洋インキ製造株式会社 東京都中央区京播2丁目3番13号 (72)発明者 榎田 年男 東京都中央区京橋二丁目3番13号 東洋インキ製造株式会社内 (72)発明者 玉野 美智子 東京都中央区京橋二丁目3番13号 東洋インキ製造株式会社内

(54) 【発明の名称】 有機エレクトロルミネッセンス素子用材料およびそれを使用した有機エレクトロルミネッセンス 素子

(57)【要約】

【課題】 高輝度で高効率の発光が可能であり、発光劣化が少なく信頼性の高い有機エレクトロルミネッセンス素子用材料およびそれを使用した有機エレクトロルミネッセンス素子を提供する。

【解決手段】下記一般式[1]で示される有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。

一般式[1]

【化1】

[式中、AおよびX' \sim X' は、それぞれ独立に、置換 もしくは未置換の炭素原子数6 \sim 20のアリーレン基を 表す。Y' \sim Y' は、それぞれ独立に、下記一般式 [2]で示される有機基を表す。

一般式[2]

[ft2]

(式中、R¹ \sim R¹ は、水素原子、置換もしくは未置換のアルキル基。置換もしくは未置換のアリール基。シアノ基を表すか、R¹ とR¹ またはR¹ とR¹ が結合した三重結合を表す。Z は、置換もしくは未置換のアリール基を表す。 $a\sim d$ は、 $0\sim 2$ の正の整数を表す。n は、0 もしくは 1 を表す。)

(2)

特開平9-268284

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式[1]で示される有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。

一般式[1]

(化1)

!

【式中、A および $X' \sim X'$ は、それぞれ独立に、置換もしくは未置換の炭素原子数 $6 \sim 2.0$ のアリーレン基を表す。 $Y' \sim Y'$ は、それぞれ独立に、下記一般式 [2] で示される有機基を表す。

一般式[2]

【化2】

【請求項2】 上記一般式 [1] においてAが、置換も 30 は、ハロゲン原子、置換もしくは未置換のアルキル基、 しくは未置換の炭素原子数 10~20の縮合アリーレン 置換もしくは未置換のシクロアルキル基、置換もしくは 基である請求項 1記載の有機エレクトロルミネッセンス 未置換の窒素原子を含んでも良いアリール基、一〇R 家子用材料。 (Rは水素原子、置換もしくは未置換のアルキル集、層

【請求項3】 有機エレクトロルミネッセンス素子用発 光材料である請求項1または2記載の有機エレクトロル ミネッセンス素子用材料。

【請求項4】 一対の電極間に発光層または発光層を含む複数層の有機化台物薄膜を形成してなる有機エレクトロルミネッセンス素子において、少なくとも一層が請求項1ないし3記載の有機エレクトロルミネッセンス素子 40 用材料を含有する層である有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項5】 芳香族三級アミン誘導体および/または フタロシアニン誘導体を含有する層を、発光層と陽極と の間に形成してなる請求項4記載の有機エレクトロルミ ネッセンス素子。

【請求項6】 芳香族三級アミン誘導体が、下記一般式 [3]で示される化合物である請求項5記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

一般式[3]

[123]

[式中、B'~B'は、それぞれ独立に、置換もしくは 10 未置換の炭素原子数6~20のアリール基を表す。G は、置換もしくは未置換のアリーレン基を表す。]

【請求項7】 金屑錯体化合物もしくは含窒素五員環誘導体を含有する層を、発光層と陰極との間に形成してなる請求項4ないし6記載の有機エレクトロルミネッセンス表示

【請求項8】 金屑錯体化合物が、下記一般式[4]で 示される化合物である請求項4ないし7記載の有機エレ クトロルミネッセンス素子。

一般式[4]

20 【化4】

[式中、Q¹ およびQ¹ は、それぞれ独立に、置換もしくは未置換のヒドロキシキノリン誘導体、置換もしくは未置換のヒドロキシベンゾキノリン誘導体を表し、L は、ハロゲン原子、置換もしくは未置換のアルキル基、置換もしくは未置換の窒素原子を含んでも良いアリール基、 − ○ R (R は水素原子、置換もしくは未置換のアルキル基、置換もしくは未置換のシクロアルキル基、置換もしくは未置換の空素原子を含んでも良いアリール基である。)、 − ○ − G a − Q¹ (Q¹) (Q¹ およびQ¹と同じ意味を表す。)で表される配位子を表す。]

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の技術分野】本発明は平面光源や表示に使用される有機エレクトロルミネッセンス (EL) 素子用発光材料および高輝度の発光素子に関するものである。

[0002]

【従来の技術】有機物質を使用したEL素子は、固体発光型の安価な大面積フルカラー表示素子としての用途が有望視され、多くの開発が行われている。一般にELは、発光層および該層をはさんだ一対の対向電極から構成されている。発光は、両電極間に電界が印加される

50 と、陰極側から電子が注入され、陽極側から正孔が注入

される。さらに、この電子が発光層において正孔と再結 台し、エネルギー単位が伝導帯から価電子帯に戻る際に エネルギーを光として放出する現象である。

【0003】従来の有機EL素子は、無機EL素子に比 べて駆動電圧が高く、発光輝度や発光効率も低かった。 また、特性劣化も着しく実用化には至っていなかった。 近年、10V以下の低電圧で発光する高い蛍光量子効率 を持った有機化合物を含有した薄膜を積層した有機EL 素子が報告され、関心を集めている(アプライド・フィ ジクス・レターズ、51巻、913ページ、1987年 10 参照)。この方法は、金属キレート錯体を発光層。アミ ン系化合物を正孔注入層に使用して、高輝度の緑色発光 を得ており、6~7Vの直流電圧で輝度は数1000c d/m⁴、最大発光効率は1.5 lm/Wを達成して、 実用領域に近い性能を持っている。

【0004】しかしながら、現在までの有機EL素子 は、構成の改善により発光強度は改良されているが、未 だ充分な発光輝度は有していない。また、繰り返し使用 時の安定性に劣るという大きな問題を持っている。これ は、例えば、トリス(8-ヒドロキシキノリナート)ア 20 ルミニウム錯体等の金属キレート錯体が、電界発光時に 化学的に不安定であり、陰極との密着性も悪く。短時間 の発光で大きく劣化していた。以上の理由により、高い 発光輝度、発光効率を持ち、繰り返し使用時での安定性 の優れた有機EL素子の開発のために、優れた発光能力 を有し、耐久性のある発光材料の開発が望まれている。 [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、発光輝度が 高く、繰り返し使用時での安定性の優れた有機EL素子 の提供にある。本発明者らが鋭意検討した結果。一般式 30 [1]で示される有機Eし素子用材料を少なくとも一層 に使用した有機EL素子の発光輝度および発光効率が高 く、繰り返し使用時での安定性も優れていることを見い だし本発明を成すに至った。

[0006]

į

【課題を解決するための手段】本発明は、下記一般式 [1]で示される有機エレクトロルミネッセンス素子用 材料に関する。

【0008】 〔式中、AおよびX'~X'は、それぞれ 独立に、置換もしくは未置換の炭素原子数6~20のア リーレン基を表す。Y' ~Y' は、それぞれ独立に、下 50 含窒素五貝環誘導体を含有する層を、発光層と陰極との

記一般式[2]で示される有機基を表す。

一般式 [2]

[0009]

[fk6]

$$\begin{array}{c|cccc}
R^1 & R^2 & R^3 & R^4 \\
 & | & | & | & | & | \\
C = C & & & C & & C
\end{array}$$

【0010】(式中、R1~R1は、水素原子、置換も しくは未置換のアルキル基、置換もしくは未置換のアリ ール基、シアノ基を表すか、R'とR'またはR'とR 1 が結合した三重結合を表す。2は、置換もしくは未置 換のアリール益を表す。a~dは、0~2の正の整数を 表す。nは、()もしくは1を表す。)]

【0011】さらに本発明は、上記一般式〔1〕におい てAが、置換もしくは未置換の炭素原子数10~20の 縮合アリーレン基である上記有機エレクトロルミネッセ ンス素子用材料である。

【0012】さらに本発明は、上記一般式 [1]で示さ れる有機エレクトロルミネッセンス素子用発光材料であ る。

【0013】さらに本発明は、一対の電極間に発光層ま たは発光層を含む複数層の有機化合物薄膜を形成してな る有機エレクトロルミネッセンス素子において、少なく とも一層が上記有機エレクトロルミネッセンス素子用材 料を含有する層である有機エレクトロルミネッセンス素 子である。

【0014】さらに本発明は、芳香族三級アミン誘導体 および/またはフタロシアニン誘導体を含有する層を、 発光層と陽極との間に形成してなる上記有機エレクトロ ルミネッセンス素子である。

【0015】さらに本発明は、芳香族三級アミン誘導体 が、下記一般式[3]で示される化合物である上記有機 エレクトロルミネッセンス素子である。

一般式[3]

【化7】

[式中、B'~B'は、それぞれ独立に、置換もしくは 未置換の炭素原子数6~20のアリール基を表す。G は、置換もしくは未置換のアリーレン益を表す。〕

【0016】さらに本発明は、金属錯体化合物もしくは

(4)

特開平9-268284

間に形成してなる上記有機エレクトロルミネッセンス素 子である。

【0017】さらに本発明は、金屑錯体化合物が、下記 一般式[4]で示される化合物である上記有機エレクト ロルミネッセンス素子である。

一般式[4]

(化8)

[式中、Q' およびQ' は、それぞれ独立に、置換もし くは未置換のヒドロキシキノリン誘導体、置換もしくは 未置換のヒドロキシベンゾキノリン誘導体を表し、し は、ハロゲン原子、置換もしくは未置換のアルキル基、 置換もしくは未置換のシクロアルキル基、置換もしくは 未置換の窒素原子を含んでも良いアリール基、-OR 換もしくは未置換のシクロアルキル基、置換もしくは未 置換の窒素原子を含んでも良いアリール基である。)、 -O-Ga-Q' (Q') (Q' 18LVQ' 1L Q' 18 よびQ'と同じ意味を表す。)で表される配位子を表 す。〕

【発明の実施の形態】

【りり18】本発明における一般式〔1〕で示される化 台物のAおよびX'~X'は、それぞれ独立に置換もし くは未置換の炭素原子数6~20のアリーレン量を表 フェニレン基。ターフェニレン基、ナフチレン基。アン トリレン基、フェナントリレン基、フルオレニレン基、 ピレニレン基。チオフェニレン基等のアリーレン量およ び下記一般式[5]もしくは一般式[6]で示されるア リーレン基であるがこれらに限定されるものではない。 また、炭素原子数10~20の縮合アリーレン基は、ナ フチレン基、アントリレン基、フェナントリレン基、フ ルオレニレン基、ピレニレン基のように炭素原子数10 ~20からなる二価の縮合芳香族環を表す。

【0019】一般式[5] [化9]

$$-Ar^{1}-D^{1}-Ar^{2}-$$

[0020]一般式[6] [(£10]

$$-Ar^{3} D^{2}$$

$$D^{3}$$

【0021】ここで、一般式[5] および一般式[6] のAr' ~Ar'は、それぞれ独立に置換もしくは未置 換の炭素原子数6~20のアリーレン基を表す。Ar1 10 ~Ar 'の具体例は、フェニレン基。ピフェニレン基、 ターフェニレン華、ナフチレン基、アントリレン華、フ ェナントリレン基、フルオレニレン基、ピレニレン基、 チオフェニレン基等のアリーレン基である。 D¹~D¹ は、直接結合または、C、N、H、O、Sから選ばれる 1~50個の原子で構成される化学的に合理的な組合わ せからなる二価の結合基である。

【0022】本発明における一般式 [2]で示される化 台物のR'~R'は、それぞれ独立に、水素原子、置換 もしくは未置換のアルキル基、置換もしくは未置換のア 《Rは水素原子、置換もしくは未置換のアルキル基、置 20 リール基もしくはシアノ基を表す。R1 ~R1 の具体例 は、置換もしくは未置換のアルキル基としては、メチル 基、エチル基、プロピル基、ブチル基、sec-ブチル 基。tert‐ブチル基。ペンチル基。ヘキシル基、ヘ プチル基、オクチル基、ステアリル基、2-フェニルイ ソプロピル基。トリクロロメチル基。トリフルオロメチ ル益、ベンジル益、αーフェノキシベンジル基、α、α -ジメチルベンジル基、α、α-メチルフェニルベンジ ル基、α、α-ジトリフルオロメチルベンジル基、トリ フェニルメチル基、αーベンジルオキシベンジル基等が す。AおよびX゚~X゚の具体例は、フェニレン舗、ビー30 ある。置換もしくは未置換のアリール舗としては、フェ ニル基、2-メチルフェニル基、3-メチルフェニル 基、4-メチルフェニル基、4-エチルフェニル基、ビ フェニル基、4-メチルビフェニル基、4-エチルビフ ェニル基、4-シクロヘキシルビフェニル基ターフェニ ル基、3,5-ジクロロフェニル基、ナフチル基、5-メチルナフチル基、アントリル基、ピレニル基等があ る。一般式 [1] において、a ~ d はそれぞれ独立に() ~2の正の整数を表し、nはそれぞれ独立に0もしくは 1を表す。

> 40 【0023】本発明における一般式[2]で示される化 台物の2は、それぞれ独立に置換もしくは未置換の炭素 原子数6~20のアリール基を表す。2の具体例は、フ エニル基、ピフェニル基。ターフェニル基、ナフチル 基.アントリル基、フェナントリル基.フルオレニル 基、ビレニル基、チオフェン基等のアリール基であり、 上記アリール基は置換基を有していても良い。置換基の 具体例は、R1~R1で記述したアルキル基およびアリ ール基に加えて、アルコキシ基、アミノ基、シアノ基、 水酸基、カルボン酸基、エーテル基。エステル基等があ

50 S.

(5)

特開平9-268284

[0024]以下に、本発明の一般式[1]の化合物の * [0025] 代表例を、表1に具体的に例示するが、本発明は、この 【表1】 代表例に限定されるものではない。 *

化合物	化 学 構 造 式
(1)	CH = CH
(2)	CH = CH ←
(3)	CH = CH
(4)	CH = CH
(5)	CH = CH

[0026]

(6)

特開平9-268284

化合物	化 学 構 造 式
(6)	CH = CH
(7)	H ₃ C ← CH = CH ← CH ₃ CH = CH ← CH ₃
(8)	CH = CH CH = CH - CH - CH - CH - CH - CH
(9)	H ₃ CO CH = CH CH CH - OCH ₃
(10)	CH = CH

[0027]

(7)

特闘平9-268284

11

化合物	化学構造式
(11)	CH = CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-C
(12)	C ₂ H ₃ C ₃ H
(13)	n - C ₄ H ₅ CH = CH -
(14)	CH = CH CH - CH - CH - CH - CH - CH - CH
(15)	O-O-CH = CH - CH = CH-C-O-C

[0028]

(8)

特開平9-268284

13

化合物	化学销造式
(16)	CH = CH -
(17)	CH -
(18)	CH = CH
(19)	CH = CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-C
(20)	CH = CH -

[0029]

(9)

特開平9-268284

15

化合物	化学構造式
(21)	-CH = CH
(22)	CH -
(23)	CH = CH
(24)	CH = CH
(25)	CH •

[0030]

(10)

特開平9-268284

17

化台物	化 学 構 着 式
(26)	-CH = CH -
(27)	CH = CH -
(28)	-CH = CH -
(29)	CH = CH -
(30)	OH = CH

[0031]

(11) 特開平9-268284 20

19

化合物	化 学 構 造 式
(31)	-CH = CH - CH = CH - CH = CH - CH
(32)	CH = CH
(33)	NC - CH = CH
(34)	CH = CH CH CH = CH
(35)	CH = CH-CH

[0032]

(12)

特闘平9-268284

21

化合物	化学精造式
(36)	CH = CH
(37)	CH = CH-CH-CH = CH-CH
(38)	CH = CH
(39)	H ₃ CO - CH = CH - OCH ₃ CH = CH - OCH ₃ CH = CH - OCH ₃
(40)	CH = CH CH = CH-C

[0033]

02/02/04 12:49

(13)

23

特開平9-268284

24

化台物	化 学 構 造 犬
(41)	CH = CH-CH
(42)	CH = CH-CH CH = CH-CH CH = CH-CH
(43)	CH = CH -
(44)	CH = CH -
(45)	CH = CH

[0034]

(14)

特別平9-268284

25

化合物	化步構造式
(48)	CH = CH
(47)	CH = CH-CH CH = CH-CH CH = CH-CH
(48)	C = CH
(49)	

[0035]

(15)

特闘平9-268284

27

化合物	化学榜造式
(50)	
(51)	
(52)	

[0036]

(16)

特開平9-268284

30

化台物	化学構造式
(53)	
(54)	C = CH - CH = C
(55)	C = CH - CH = C

【0037】本発明における一般式 [3]で示される化合物のB'へB'の具体例は、置換もしくは未置換の炭素原子数6~20のアリール基である。具体的には、フェニル基、ビフェニル基、ターフェニル基、ナフチル基、アントリル基、フェナントリル基、フルオレニル基、ビレニル基等の窒素原子を含有しても良いアリール基であり、それぞれのアリール基は置換基を有していても良い。Gは、二価のアリーレン基であり、フェニレン基、ビフェニレン基、ターフェニレン基、ナフチレン基、アントリレン基、フェナントリレン基、フルオレニ

29

レン基、ピレニレン基等の窒素原子を含有しても良い二 価のアリーレン基であり、それぞれのアリール基は置換 基を有していても良い。

【0038】以下に、効果的な正孔注入材料である本発明の一般式[3]の化合物およびその他の材料の代表例を、表2に具体的に例示するが、本発明は、この代表例に限定されるものではない。

[0039]

【表2】

•

特闘平9-268284

32

31	ν-,
化合物	化学售着
A-1	C ₂ H ₅ N C ₂ H ₅ C ₂ H ₅
A – 2	C ₂ H ₅
A - 3	
A – 4	N-CH=C

(17)

[0040]

1/1

A - 7

A - 8

(18)

特開平9-268284

[0041]

1/1

(19)

特別平9-268284

35	
化合物	化学链通
A - 9	H ₂ C CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃
A - 1 0	H ₃ C CH ₃
A - 1 1	
A - 1 2	1. Cht Cht

[0042]

(20)

特別平9-268284

38

37	
化合物	化学报道
A - 1 3	
A - 1 4	
A - 15	
A ~ 1 6	0000000

【0043】本発明における一般式〔4〕で示される化合物のQ'、Q'は、8-ヒドロキシキノリン、8-ヒドロキシー2-フェニルキノリン、8-ヒドロキシー5-メチルキノリン、8-ヒドロキシー3、5,7-トリフルオロキノリン等のヒドロキシー3、5,7-トリフルオロキノリン等のヒドロキシキノリン誘導体、しは、ハロゲン原子、置換もしくは未置換のアルキル基、置換もしくは未置換の空素原子を含んでも良いアリール基、一〇R(Rは水素原子、置換もしくは未置換のアルキル基、置換もしくは未置換のシクロアルキル基、置換もしくは未置換のシクロアルキル基、置換もしくは未置換のシクロアルキル基、置換もしくは未置換のシクロアルキル基、置換もしくは未置換のシクロアルキル基、置換もしくは未置換のシクロアルキル基、置換もしくは未置換のシクロアルキル基である。)、-〇-Ga-Q'(Q')(Q')(Q')

【0044】以下に、本発明の有機EL素子に使用する一般式[4]の化合物の代表例および電子注入材料の代表例を、表3に具体的に例示するが、本発明は、この代表例に限定されるものではない。

【0045】 【表3】

特開平9-268284

39	
化合物	化学精造
B – 1	Zn 2
B - 2	-Mg
B-3	AI 3
B - 4	Ga 3

(21)

[0046]

特開平9-268284

42

[0047]

(23)

特開平9-268284

[0048]

(24)

特開平9-268284

[0049]

B - 19

B ~ 2 0

(25)

特開平9-268284

[0050]

1/1

(26)

特開平9-268284

化合物	化学相差
B - 2 1	H ₀ C-CH ₀ N-N CH ₀
B - 2 2	40-64-04-04-04-04-04-04-04-04-04-04-04-04-04
B - 23	
B - 2 4	H ₃ C-CH ₃ N-N CH ₃ CH ₃

【0051】本発明の一般式[1]で示される化合物 は、固体状態において強い蛍光を持つ化合物であり電場 発光性にも優れている。また、金属電極もしくは有機薄 膜層からの優れた正孔注入性および正孔輸送性。金属電 極もしくは有機薄膜層からの優れた電子注入性および電 30 子輸送性を併せて持ち合わせているので、発光材料とし て有効に使用することができ、更には、他の正孔輸送性 材料、電子輸送性材料もしくはドービング材料を使用し てもさしつかえない。

【0052】有機EL素子は、陽極と陰極間に一層もし くは多層の有機薄膜を形成した案子である。一層型の場 台、陽極と陰極との間に発光層を設けている。発光層 は、発光材料を含有し、それに加えて陽極から注入した 正孔、もしくは陰極から注入した電子を発光材料まで輸 含有しても良い。しかしながら、本発明の発光材料は、 極めて高い発光量子効率、高い正孔輸送能力および電子 輸送能力を併せ持ち、均一な薄膜を形成することができ るので、本発明の発光材料のみで発光層を形成すること も可能である。多層型は、(陽極/正孔注入層/発光層 /陰極)、(陽極/発光層/電子注入層/陰極). (陽 極/正孔注入層/発光層/電子注入層/陰極)の多層構 成で積層した有機EL素子がある。一般式 [1]の化合 物は、高い発光特性を持ち、正孔注入性、正孔輸送特性 および電子注入性、電子輸送特性をもっているので、発 50 ン. フタロペリレン、ナフタロペリレン、ペリノン、フ

光材料として発光層に使用することができる。

【0053】発光層には、必要があれば、本発明の一般 式[1]の化合物に加えて、さらなる公知の発光材料、 ドーピング材料。正孔注入材料や電子注入材料を使用す ることもできる。有機EL素子は、多層構造にすること により、クエンチングによる輝度や寿命の低下を防ぐこ とができる。必要があれば、発光材料、ドーピング材 料。正孔注入材料や電子注入材料を組み合わせて使用す ることが出来る。また、ドーピング材料により、発光輝 度や発光効率の向上、赤色や青色の発光を得ることもで きる。また、正孔注入層、発光層、電子注入層は、それ ぞれ二層以上の層構成により形成されても良い。その際 には、正孔注入層の場合、電極から正孔を注入する層を 正孔注入層、正孔注入層から正孔を受け取り発光層まで 送させるために、正孔注入材料もしくは電子注入材料を 40 正孔を輸送する層を正孔輸送層と呼ぶ。同様に、電子注 入層の場合、電極から電子を注入する層を電子注入層、 電子注入層から電子を受け取り発光層まで電子を輸送す る層を電子輸送層と呼ぶ。これらの各層は、材料のエネ ルギー単位、耐熱性、有機層もしくは金属電極との密着 性等の各要因により選択されて使用される。

> 【0054】一般式[1]の化合物と共に発光層に使用 できる発光材料またはドービング材料としては、アント ラセン、ナフタレン、フェナントレン、ピレン、テトラ セン、コロネン、クリセン、フルオレセイン、ペリレ

タロペリノン。 ナフタロペリノン、 ジフェニルブタジェ ン、テトラフェニルブタジエン、クマリン、オキサジア ゾール、アルダジン、ビスベンゾキサゾリン、ビススチ リル、ピラジン、シクロペンタジエン、キノリン金属錯 体、アミノキノリン金属錯体、ベンゾキノリン金属錯 体、イミン、ジフェニルエチレン、ビニルアントラセ ン、ジアミノカルバゾール、ピラン、チオピラン、ポリ メチン、メロシアニン、イミダゾールキレート化オキシ ノイド化合物。キナクリドン、ルブレンおよび蛍光色素 等があるが、これらに限定されるものではない。

【0055】正孔注入材料としては、正孔を輸送する能 力を持ち、陽極からの正孔注入効果。発光層または発光 材料に対して優れた正孔注入効果を有し、発光層で生成 した励起子の電子注入層または電子注入材料への移動を 防止し、かつ薄膜形成能力の優れた化合物が挙げられ る。具体的には、フタロシアニン誘導体、ナフタロシア ニン誘導体、ポルフィリン誘導体、オキサゾール、オキ サジアゾール、トリアゾール、イミダゾール、イミダゾ ロン、イミダゾールチオン、ピラゾリン、ピラゾロン、 ゾール、ヒドラゾン、アシルヒドラゾン、ポリアリール アルカン、スチルベン、ブタジエン、ベンジジン型トリ フェニルアミン、スチリルアミン型トリフェニルアミ ン、ジアミン型トリフェニルアミン等と、それらの誘導 体、およびボリビニルカルバゾール、ポリシラン、導電 性高分子等の高分子材料等があるが、これらに限定され るものではない。

【0056】本発明の有機EL素子において使用できる 正孔注入材料の中で、さらに効果的な正孔注入材料は、 フタロシアニン誘導体である。具体的には、トリフェニ ルアミン、トリトリルアミン、トリルジフェニルアミ ン. N, N' - ジフェニル - N, N' - (3 - メチルフ ェニル) - 1、1' -ピフェニル-4、4' -ジアミ ン. N, N, N', N' - (4-メチルフェニル) -1, 1'-フェニルー4, 4'-ジアミン、N. N. N' : N' - (4 - x + h) - 1, 1' - Eェニルー4, 4'ージアミン、N, N'ージフェニルー N、N'-ジナフチル-1、1'-ビフェニル-4, 4'-ジアミン、N, N'-(メチルフェニル)-N, 9. 10-ジアミン、N. N-ビス (4-ジ-4-トリ ルアミノフェニル) -4-フェニル-シクロヘキサン 等。もしくはこれらの芳香族三級アミン骨格を有したオ リゴマーもしくはポリマー等があるが、これらに限定さ れるものではない。

【0057】フタロシアニン(Pc) 誘導体としては、 H₂ Pc, CuPc, CoPc, NiPc, ZnPc, PdPc, FePc, MnPc, ClAIPc, CIG aPc, ClinPc, ClSnPc. Cl, SiP

c. (HO) AlPc, (HO) GaPc, VOPc, TiOPc、MoOPc. GaPc-O-GaPc等の フタロシアニン誘導体制よびナフタロシアニン誘導体等 があるが、これらに限定されるものではない。

52

【0058】電子注入材料としては、電子を輸送する能 力を持ち、陰極からの正孔注入効果。発光層または発光 材料に対して優れた電子注入効果を有し、発光層で生成 した励起子の正孔注入層への移動を防止し、かつ薄膜形 成能力の優れた化合物が挙げられる。例えば、フルオレ ノン、アントラキノジメタン、ジフェノキノン、チオピ ランジオキシド、オキサゾール、オキサジアゾール、ト リアゾール、イミダゾール、ペリレンテトラカルボン 酸、プレオレニリデンメタン、アントラキノジメタン、 アントロン等とそれらの誘導体があるが、これらに限定 されるものではない。また、正孔注入材料に電子受容物 質を、電子注入材料に電子供与性物質を添加することに より増感させることもできる。

【0059】本発明の有機EL案子において、さらに効 果的な電子注入材料は、金属錯体化合物もしくは含窒素 テトラヒドロイミダゾール、オキサゾール、オキサジア 20 五員環誘導体である。具体的には、金属鉛体化合物とし ては、8-ヒドロキシキノリナートリチウム、ビス(8 ーヒドロキシキノリナート) 亜鉛、ビス (8-ヒドロキ シキノリナート) 銅、ビス (8-ヒドロキシキノリナー ト)マンガン、トリス(8-ヒドロキシキノリナート) アルミニウム、トリス(2-メチル-8-ヒドロキシキ ノリナート) アルミニウム、トリス (8-ヒドロキシキ ノリナート) ガリウム、ビス(10-ヒドロキシベンゾ [h] キノリナート) ベリリウム、ビス(10-ヒドロ キシベンゾ [h] キノリナート) 亜鉛、ビス(2 - メチ 一般式[3]で示した芳香族三級アミン誘導体もしくは 30 ルー8ーキノリナート)クロロガリウム、ビス(2-メ チル-8-キノリナート) (0-クレゾラート) ガリウ ム、ビス(2-メチル-8-キノリナート)(1-ナフ トラート) アルミニウム、ビス(2-メチルー8-キノ リナート)(2-ナフトラート)ガリウム等があるが、 これらに限定されるものではない。また、含窒素五貝請 導体としては、オキサゾール、チアゾール、オキサジア ゾール、チアジアゾールもしくはトリアゾール誘導体が 好ましい。具体的には、2、5-ビス(1-フェニル) -1、3, 4-オキサゾール、ジメチルPOPOP、 40 2、5-ビス(1-フェニル)~1、3,4-チアゾー ル. 2, 5-ビス(1-フェニル)-1, 3, 4-オキ サジアゾール、2~(4~~tert~ブチルフェニ ル) -5-(4"-ビフェニル) 1、3,4-オキサジ ーオキサジアゾール、1、4ービス [2-(5-フェニ ルオキサジアゾリル)] ベンゼン、1、4-ビス [2-(5-フェニルオキサジアゾリル)-4-tert-ブ チルベンゼン]. 2~(4'-tert-ブチルフェニ μ) -5-(4"-ビフェニル) -1、3,4-チアジ 50 アゾール、2、5ービス(1ーナフチル)-1、3,4

1/1

(28)

特開平9-268284

ーチアジアゾール、1,4-ビス[2-(5-フェニル チアジアゾリル)] ベンゼン、2 - (4° - tert-ブチルフェニル) -5-(4°-ビフェニル) -1, 3、4-トリアゾール、2、5-ビス(1-ナフチル) -1、3、4-トリアゾール、1、4-ビス[2-(5 -フェニルトリアゾリル)] ベンゼン等があるが、これ ちに限定されるものではない。

【りり60】本有機EL素子においては、発光層中に、 一般式[1]の化合物の他に、発光材料、ドービング材 料。正孔注入材料および電子注入材料の少なくとも1種 10 が同一層に含有されてもよい。また、本発明により得ら れた有機EL素子の、温度、湿度、雰囲気等に対する安 定性の向上のために、素子の表面に保護層を設けたり、 シリコンオイル、樹脂等により素子全体を保護すること も可能である。

【0061】有機EL素子の陽極に使用される導電性材 料としては、4eVより大きな仕事関数を持つものが適 しており、炭素、アルミニウム、バナジウム、鉄、コバ ルト、ニッケル、タングステン、銀、金、白金、パラジ ウム等およびそれらの合金、ITO基板、NESA基板 20 に使用される酸化スズ、酸化インジウム等の酸化金属、 さらにはボリチオフェンやポリピロール等の有機導電性 樹脂が用いられる。陰極に使用される導電性物質として は、4eVより小さな仕事関数を持つものが適してお り、マグネシウム、カルシウム、錫、鉛、チタニウム、 イットリウム、リチウム、ルテニウム、マンガン、アル ミニウム等およびそれらの合金が用いられるが、これら に限定されるものではない。台金としては、マグネシウ ム/銀、マグネシウム/インジウム、リチウム/アルミ れるものではない。合金の比率は、蒸着源の温度、雰囲 気、真空度等により制御され、適切な比率に選択され る。陽極および陰極は、必要があれば二層以上の層構成 により形成されていても良い。

【0062】有機EL素子では、効率良く発光させるた めに、少なくとも一方は素子の発光波長領域において充 分透明にすることが望ましい。また、基板も透明である ことが望ましい。透明電極は、上記の導電性材料を使用 して、蒸着やスパッタリング等の方法で所定の透光性が 確保するように設定する。発光面の電極は、光透過率を 40 10%以上にすることが望ましい。墓板は、機械的、熱 的強度を有し、透明性を有するものであれば限定される ものではないが、ガラス基板および透明性樹脂フィルム がある。透明性樹脂フィルムとしては、ポリエチレン、 エチレン-酢酸ビニル共重合物、エチレン-ビニルアル コール共宜合物。ポリプロピレン、ポリスチレン、ポリ メチルメタアクリレート、ポリ塩化ビニル、ポリビニル アルコール、ポリビニルブチラール。ナイロン。ポリエ ーテルエーテルケトン、ポリサルホン、ポリエーテルサ ルフォン、テトラフルオロエチレン-パーフルオロアル 50 の分野においても使用できる。

キルビニルエーテル、ポリビニルフルオライド。テトラ フルオロエチレンーエチレン、テトラフルオロエチレン - ヘキサフルオロプロピレン、ポリクロロトリフルオロ エチレン、ポリビニリデンフルオライド、ポリエステ ル、ポリカーボネート、ポリウレタン、ポリイミド、ポ リエーテルイミド、ポリイミド、ポリプロピレン等があ げられる。

【0063】本発明に係わる有機EL素子の各層の形成 は、真空蒸着、スパッタリング、プラズマ、イオンプレ ーティング等の乾式成段法やスピンコーティング、ディ ッピング、フローコーティング等の湿式成膜法のいずれ の方法を適用することができる。膜厚は特に限定される ものではないが、適切な膜厚に設定する必要がある。膜 厚が厚すぎると、一定の光出力を得るために大きな印加 電圧が必要になり効率が悪くなる。膜厚が薄すぎるとピ ンホール等が発生して、電界を印加しても充分な発光輝 度が得られない。 通常の膜厚は5mmから10μmの範 囲が迫しているが、10mmから0.2μmの範囲がさ ちに好ましい。

【0064】湿式成膜法の場合、各層を形成する材料 を、エタノール、クロロホルム、テトラヒドロプラン、 ジオキサン等の適切な溶媒に溶解または分散させて薄膜 を形成するが、その溶媒はいずれであっても良い。ま た、いずれの有機薄膜層においても、成膜性向上、膜の ビンホール防止等のため適切な樹脂や添加剤を使用して も良い。使用の可能な樹脂としては、ポリスチレン、ボ リカーボネート、ポリアリレート、ポリエステル、ポリ アミド、ポリウレタン、ポリスルフォン、ポリメチルメ タクリレート、ポリメチルアクリレート、セルロース等 ニウム等が代表例として挙げられるが、これらに限定さ 30 の絶縁性樹脂およびそれらの共宣合体、ポリーN-ビニ ルカルバゾール、ポリシラン等の光導電性樹脂、ポリチ オフェン、ポリピロール等の導電性樹脂を挙げることが できる。また、添加剤としては、酸化防止剤、紫外線吸 収剤、可塑剤等を挙げることができる。

> 【0065】以上のように、有機EL素子の発光層に本 発明の化台物を用い、更には特定の正孔注入層もしくは 電子注入層と組み合わせることにより、発光効率、最大 発光輝度等の有機EL素子特性を改良することができ た。また、この素子は熱や電流に対して非常に安定であ り、さらには低い駆動電圧で実用的に使用可能の発光輝 度が得られるため、従来まで大きな問題であった劣化も 大幅に低下させることができた。

> 【0066】本発明の有機EL素子は、壁掛けテレビ等 のフラットパネルディスプレイや、平面発光体として、 復写機やプリンター等の光源、液晶ディスプレイや計器 類等の光源、表示板、標識灯等へ応用が考えられ、その 工業的価値は非常に大きい。

> 【0067】本発明の材料は、有機EL素子、電子写真 感光体、光電変換素子、太陽電池、イメージセンサー等

(29)

特開平9-268284

55

[0068]

【実施例】以下、本発明を実施例に基づきさらに詳細に 説明する。

実施例1

洗浄した | T 〇 電極付きガラス板上に、発光材料として表しの化合物(3)、2、5 - ビス(1 - ナフチル) - 1、3、4 - オキサジアゾール、ポリカーボネート樹脂(帝人化成:パンライトK - 1300)を5:3:2の重量比でテトラヒドロフランに溶解させ、スピンコーティング法により膜厚100nmの発光層を得た。その上 10に、マグネシウムと銀を10:1で混合した合金で膜厚150nmの電極を形成して有機Eし素子を得た。この素子の発光特性は、直流電圧5Vで130(cd/m¹)、最高輝度3200(cd/m¹)、発光効率0.95(1m/W)の発光が得られた。

【0069】実施例2

洗浄した | T ○電極付きガラス板上に、表1の化合物 (8)を真空蒸着して膜厚100nmの発光層を作成 し、その上に、マグネシウムと銀を10:1で混合した 合金で膜厚100nmの電極を形成して有機E L 素子を 20 得た。発光層は10⁻¹Torrの真空中で、基板温度室 温の条件下で蒸着した。この素子は、直流電圧5 Vで110(cd/m⁻¹)、最高輝度2200(cd/m⁻¹)、最高輝度2200(cd/m⁻¹)、発光効率0.75(1m/W)の発光が得られた。

【0070】実施例3

洗浄した I T ○電極付きガラス板上に、表1の化合物 (12)を塩化メチレンに溶解させ、スピンコーティン グ法により腹厚50 n mの発光層を得た。次いで、表3 の化合物 (B-10)を真空蒸着して膜厚30 n mの電 30 子注入層を作成し、その上に、マグネシウムと銀を1 0:1で混合した合金で膜厚100 n mの電極を形成して有機E L 素子を得た。発光層および電子注入層は10 **Torrの真空中で、基板温度室温の条件下で蒸着し

た。この素子は、直流電圧5Vで350(cd/m¹)、最高輝度5400(cd/m¹)、発光効率 1.3(Im/W)の緑色発光が得られた。 【0071】実施例4

56

洗浄した I T ○電極付きガラス板上に、表1の化合物 (16)を真空蒸着して、鰻厚50 n mに発光層を形成した。次いで、表3の化合物 (B-3)を真空蒸着して 腹厚10 n mの電子注入層を作成し、その上に、マグネシウムと銀を10:1で混合した合金で膜厚100 n m の電極を形成して有機E L 素子を得た。正孔注入層および発光層は10°T o r r の真空中で、基板温度室温の条件下で蒸着した。この素子は、直流電圧5 V で約410(cd/m³)、最高輝度1000(cd/m³)、最光効率1.6(1m/W)の緑色発光が得られた。

【0072】実施例5~51

洗浄した I T O 電極付きガラス板上に、表4の条件で、正孔注入材料を真空蒸若して、膜厚30nmの正孔注入 層を得た。次いで、発光材料を真空蒸若して膜厚30nmの発光層を得た。さらに、電子注入材料を真空蒸若して膜厚30nmの電子注入層を作成し、その上に、マグネシウムと銀を10:1で混合した合金で膜厚150nmの膜厚の電極を形成して有機E L 素子を得た。各層は10°T orrの真空中で、基板温度室温の条件下で発光輝度は、直流電圧5V印可時の輝度であり、本実施例の有機E L 素子は、全て最高輝度10000(cd/m³)以上の高輝度特性を有していた。有機E L 素子の素子構成としては、一般式の発光材料に、一般式[3]の正孔注入材料および一般式[4]の電子注入材料を組み合わせた素子が、最も良好な特性を示した。

[0073]

【表4】

1/1

ı

(30)

特開平9-268284

5	7					58
実絶何	正化住人材料	是此材料	电子性人材料	発光印度 (cd/p*)	五大党发现度 (cd/n³)	並大化光均率 (1a/₹)
5	(A-2)	(8)	(B-3)	4430	33000	4. 1
6	(A – 8)	(8)	(B-3)	5100	45000	4. Z
7	(A - 10)	(8)	(B - 3)	4800	41000	4 0
8	$(A - I \cup I)$	(8)	(B-3)	5800	38000	3. 5
9	(A - 12)	(8)	(B-3)	6000	41000	4.0
10	(A E3)	(8)	(B-3)	5800	40000	3. 9
i l	(A = L4)	(8)	(13 – 3)	6000	41000	3. 8
12	(A - 1 G)	(8)	(11 - 3)	5500	38000	3. 5
13	(A-13)	(8)	(B~(D	7700	110000	ł 2. O
14	(A-13)	(1)	(B-11)	4300	55000	7. U
1.5	(A-13)	(3)	(B - L 1)	5000	45000	5. ¥
16	(A - 1.3)	(4)	(B-11)	4400	48000	5. 6
17	(A~13)	(7)	(B~11)	4600	51000	5.0
18	(E (+ A)	(9)	(8-)1)	7100	100000	10.0
10	(A-13)	(LO)	(B-11)	7600	116000	13.5
20	(A - 1.3)	(U)	(B-11)	7200	104000	10.8
21	(A-13)	(14)	(B - 1 1)	6860	95000	10.1
22	(E f - A)	(15)	(B ·) I)	8500	86000	9. 8
23	(A-13)	(18)	(B-) I)	TIRO	115000	13. 5
24	(A-13)	(20)	(B-LL)	5800	60000	8. 8
25	(A - 13)	(21)	(B-11)	4900	60000	8. 7
26	(81-A)	(23)	(B-1.1)	6800	75000	7. 9
27	(A-13)	(25)	(B-11)	6500	70000	8. 9
28	(A - 1.3)	(27)	(B-11)	6800	78000	8. O
20	(B I - A)	(34)	(B-!!)	6600	81000	8. 9
30	(A-13)	(38)	(B-11)	6000	84900	8. i
3.1	(A-13)	(4.3)	(B-11)	5800	68000	7. 7
3 Z	(A ~ 1 3)	(4.5)	(B-1.1)	6100	02000	7 2
3.3	(A-13)	(4.9)	(B = 11)	7500	89000	9. 9
34	(A-13)	(51)	(B-11)	3000	60000	8. Ŭ
9.5	(A-13)	(53)	(B-11)	7100	95000	9. 7
36	(A - 1.3)	(55)	(8-11)	6900	91000	10.5
37	(A - 1.3)	(8)	(B= ()	4500	65000	7. 6
38	(A - 3)	(8)	(B-4)	4100	58000	6 6
39	(A = 13)	(8)	(B-9)	5000	50000	5. 9
40	(A-13)	(8)	(B-12)	6000	05000	7. 3
4 1	(A13)	(8)	(R-13)	7500	100000	ni. i
42	(A-13)	(8)	(8-15)	7000	120000	i 2. 6
ન સ	(A-13)	(B)	(B-16)	6200	60000	7. 4
44	(A 1 3)	(8)	(B-18)	5500	70000	ษ. 9
4 5	(A - (3)	(8)	(B-20)	5900	78000	8. 0
16	(A = (3)	(B)	(B-21)	4300	15000	5. 4
47	(A - L B)	(8)	(B-22)	4000	32000	4.6
48	(A-13)	(8)	(B-23)	4500	38000	4. 3
49	(A - 1 3)	(8)	(B-24)	3300	36000	3. 0
50	(A-12)	(B)	(B - L4)	8000	81000	8. 8
5 Ï	(A - B)	(48)	(B-18)	4100	66000	7. 3

発光縄酸は、素子に直旋5(V)和加した時の縁度を示す。

【0074】実施例52

洗浄した I T O 電極付きガラス板上に、正孔注入材料 (A-13)を真空蒸着して、膜厚40nmの正孔注入 層を得た。次いで、発光材料として化合物(8)を真空 蒸着して膜厚40mmの発光層を得た。さらに、電子注 mの電子注入層を得た。その上に、アルミニウム:リチ ウムを50:1の比率の合金で膜厚150nmの電極を 形成して有機E L素子を得た。この素子は、直流電圧5 Vで8000 (cd/m')、最高輝度131000 (c d/m¹)、発光効率13.8(1 m/W)の発光 が得られた。

【0075】実施例53

| T ○電極と化合物(A - 13) との間に、無金属フタ ロシアニンの膜厚5 n mの正孔注入層を設ける以外は、

の素子は、直流電圧5Vで10000 (cd/m²)、 最高輝度99000 (cd/m²). 発光効率10.2 (1m/W)の発光が得られた。

【0076】実施例54

化合物(A-13)の代わりに無金属フタロシアニンの 入材料として(B-11)を真空蒸着して、膜厚30n 40 膜厚15nmの正孔往入層を設ける以外は、実施例48 と同様の方法で有機EL素子を作製した。この素子は、 直流電圧5 Vで3500 (cd/m³)、最高輝度77 000 (cd/m³)、発光効率5.8 (lm/W)の 発光が得られた。

【0077】実施例55~64

発光層として、化合物(8)と表5で示した化合物を1 (1):1の重量比で蒸着した膜厚20nmの発光層を使 用する以外は、実施例52と同様の方法で有機EL素子 を作製した。この素子の発光特性を表6に示す。ここで 実施例52と同様の方法で有機EL素子を作製した。こ 50 の発光輝度は、 直流電圧5V臼可時の輝度であり、 本実

(31)

特開平9-268284

施例の有機E L 素子は、全て最高輝度 1 0 0 0 0 (c d * 【 0 0 7 8 】 /m³)以上の高輝度特性を有し、また、目的の発光色 【表5】 を得ることができた。 *

化合物	化学精道
C - 1	
C – 2	H ₃ C CH ₃
C - 3	
C - 4	C ₂ H ₃
C – 5	

[0079]

1/1

(32)

特闘平9-268284

61	
化合物	化学器道
C - 8	C ₂ M ₅ M ₂ C ₂ M ₄
C - 7	H,C CN H,C CN CH ₃
C-8	CHO CHO
C – 9	
C - I O	

[0080]

*【表6】

実施例	表5のドーピング材料	発光課度 (cd/m²)	最大発光輝度 (cd/m²)	最大発光効率 (In/T)
55	(C-1)	8300	133000	14. 0
56	(C-2)	7600	105000	12. 8
57	(C-3)	8500	121000	14. 1
58	(C-4)	8200	100000	10.8
59	(C-5)	7700	86000	9. 9
60	(C-8)	4300	51000	7.8
61	(C - 7)	5500	49000	8. 1
62	(C-8)	6300	55000	8. 9
63	(C - 9)	4800	56000	7. 7
64	(C-10)	5600	78000	7. 9

【0081】本実施例で示された有機EL素子は、発光 輝度として10000 (cd/m1)以上であり、全て 高い発光効率を得ることができた。本実施例で示された 有機EL素子について、3(mA/cm²)で連続発光 させたところ、1000時間以上安定な発光を観測する ことができ、ダークスポットもほとんど観察されなかっ 50 により、最大発光輝度、最大発光効率を向上できた。さ

た。本発明の有機EL索子材料を使用した有機EL索子 は、発光材料の蛍光量子効率が極めて高いので、この発 光材料を使用した素子においては、低電流印可領域での 高輝度発光が可能になり、また、発光層中で一般式

[1]の化合物に加えてドーピング材料を使用すること

(33)

特開平9-268284

53

ちには、青緑色、緑色および黄色の発光をする一般式 [1]の化台物に、赤色発光もしくは青色発光のドーピング材料を添加することによって、赤色発光もしくは青色発光の発光素子を得ることができた。

【0082】本発明の有機EL素子は発光効率。発光超度の向上と長寿命化を達成するものであり、併せて使用される発光材料。ドーピング材料、正孔注入材料。電子注入材料、増感剤、樹脂。電極材料等および素子作製方法を限定するものではない。

[0083]

【発明の効果】本発明の有機EL素子材料を発光材料として使用した有機EL素子は、従来に比べて高い発光効率で高輝度の発光を示し、長寿命の有機EL素子を得ることができた。以上により本発明で示した化合物を、有機EL素子の少なくとも一層に使用すること、および、本発明の素子構成により形成された有機EL素子は、高輝度、高発光効率、長寿命の有機EL素子を容易に作製することが可能となった。